Japanese Patent Application Laid-Open No. 260949/1988

(JP-63-260949A)

What is claimed:

10

15

20

- 1. A polyacetal molding composition consisting of at least 90% by weight of a polyacetal resin and as a rest portion, a property enhancing mixture melt blended therewith, the mixture comprising the following components (a) to (f):
 - (a) a hindered phenol as an anti-oxidant;
 - (b) a metal salt of a hydroxycarboxylic acid, wherein the metal is selected from the group consisting of sodium, magnesium, calcium, and potassium, and the hydroxycarboxylic acid is selected from the group consisting of hydroxystearic acid, hydroxylauric acid, hydroxypalmitic acid, and hydroxybutyric acid; (c) a lubricant consisting of one or more of an alkylene distearamide, a long chain amide, a wax, an oil, and a polyether glycide;
 - (d) a nitrogen-containing thermal stabilizer selected from the group consisting of an amidine compound and a terpolymer of caprolactam, hexamethylenediamine adipate, and hexamethylenediamine sebacate;
 - (e) a nucleant selected from the group consisting of sodium hydrogen carbonate, a finely divided polytetrafluoroethylene powder, a talc, and a terpolymer of trioxane, ethylene oxide and butanediol

diglycidal ether; and

5

10

15

- (f) as an antistatic agent, a polyethylene glycol, a fatty acid ester of an alkylene glycol, a polypropylene glycol, a polyethylene-polypropylene copolymer glycol, lauric diethanol amide, diethanol lauryl amine, or a combination thereof.
- 2. A molding composition according to claim 1, wherein the polyacetal resin contains about 0.4 to 15 mol% of -O-R- unit, wherein R is a divalent group containing at least two carbon atoms directly linked to each other and positioned in the chain between the two valences, and any substituent in the R is inert.
- 3. A molding composition according to claim 1, wherein the polyacetal resin is obtained by copolymerizing trioxane with about 2% by weight of ethylene oxide.
 - 4. A molding composition according to claim 1, wherein the polyacetal resin is a terpolymer obtained by allowing trioxane to react with a cyclic ether and a bifunctional compound selected from the group consisting of ethylene diglycide, diglycidyl ether, a diether of 2 mols of glycide and 1 mol of formaldehyde, dioxane or trioxane, and a diether of 2 mols of glycide and 1 mol of an aliphatic diol having 2 to 8 carbon atoms.
- 5. A molding composition according to claim 1, wherein the amidine compound is cyanoguanidine.
 - 6. A molding composition according to claim 5, wherein cyanoguanidine is contained in a ratio of about

- 0.02 to 0.05% by weight based on the total weight of the composition.
- 7. A molding composition according to claim 1, wherein the amidine compound is melamine.
- 8. A molding composition according to claim 7, wherein melamine is contained in a ratio of about 0.01 to 0.05% by weight, based on the total weight of the composition.
 - 9. A molding composition according to claim 1, wherein the antistatic agent consists essentially of a mixture of a polyethylene glycol and glyceryl monostearate, and the mixture is contained in a ratio of about 0.4 to 2% by weight based on the total weight of the composition.

10

15

20

- 10. A molding composition according to claim 1, wherein the metal salt of the hydroxycarboxylic acid is calcium 12-hydroxystearate.
 - 11. A polyacetal molding composition comprising
 (a) a hindered phenol as an antioxidant,(b) one or more of a lubricant such as an alkylenedistearamide, a long chain amide, a wax, an oil,or a polyether glycide,
 - (c) a mixture comprising a metal salt of a hydroxy carboxylic acid and a nitrogen-containing thermal stabilizer; the metal being selected from the group consisting of sodium, magnesium, calcium and potassium; the hydroxycarboxylic acid being selected from the group consisting of hydroxy

5

10

15

20

25

stearic acid, hydroxy lauric acid, hydroxy palmitic acid, and hydroxy butyric acid; and the nitrogen-containing thermal stabilizer being selected from the group consisting of an amidine compound and a terpolymer of caprolactam, hexamethylenediamine adipate, and hexamethylenediamine sebacate, and (d) an antistatic agent selected from the group consisting of a polyethylene glycol, a fatty acid ester of an alkylene glycol, a polypropylene glycol, a polyethylene-polypropylene copolymer glycol,

lauric diethanol amide, diethanol lauryl amine,

wherein the metal salt of the hydroxy carboxylic acid is contained in a ratio of at least about 0.05% by weight of the composition, and the stabilizer is contained in a ratio of about 0.01 to 1% by weight of the composition.

and a combination thereof,

- 12. A molding composition according to claim 11, wherein the polyacetal resin contains about 0.4 to 15 mol% of -O-R- unit, wherein R is a divalent group containing at least two carbon atoms directly linked to each other and positioned in the chain between the two valences, and any substituent in the R is inert.
- 13. A molding composition according to claim 11, wherein the polyacetal resin is obtained by copolymerizing

trioxane with about 2% by weight of ethylene oxide.

5

10

15

20

- 14. A molding composition according to claim 11, wherein the polyacetal resin is a terpolymer obtained by allowing trioxane to react with a cyclic ether and a bifunctional compound selected from the group consisting of ethylene diglycide, diglycidyl ether, a diether of 2 mols of glycide and 1 mol of formaldehyde, dioxane or trioxane, and a diether of 2 mols of glycide and 1 mol of an aliphatic diol having 2 to 8 carbon atoms.
- 15. A molding composition according to claim 11, wherein the amidine compound is cyanoguanidine.
- 16. A molding composition according to claim 15, wherein cyanoguanidine is contained in a ratio of about 0.02 to 0.05% by weight based on the total weight of the composition.
- 17. A molding composition according to claim 11, wherein the amidine compound is melamine.
- 18. A molding composition according to claim 17, wherein melamine is contained in a ratio of about 0.01 to 0.05% by weight, based on the total weight of the composition.
- 19. A molding composition according to claim 11, wherein the antistatic agent consists essentially of a mixture of a polyethylene glycol and glyceryl monostearate and the mixture is contained in a ratio of about 0.4 to 2% by weight based on the total weight of the composition.
- 20. A molding composition according to claim 11, wherein the metal salt of the hydroxycarboxylic acid is

calcium 12-hydroxystearate.

5

10

- 21. A polyacetal molding composition consisting of at least 90% by weight of a polyacetal resin and as a rest portion, aproperty enhancing mixture melt blended therewith, the mixture comprising the following components (a) to (e):
 - (a) a hindered phenol as an anti-oxidant;
- (b) a metal salt of a hydroxycarboxylic acid, wherein the metal is selected from the group consisting of sodium, magnesium, calcium, and potassium, and the hydroxy carboxylic acid is selected from the group consisting of hydroxystearicacid, hydroxylauric acid, hydroxypalmitic acid, and hydroxybutyric acid;
- (c) a lubricant consisting of one or more of an alkylene distearamide, a long chain amide, a wax, an oil, and a polyether glycide;
- (d) a nitrogen-containing thermal stabilizer selected from the group consisting of an amidine compound and a terpolymer of caprolactam, hexamethylenediamine adipate, and hexamethylenediamine sebacate; and
- (e) a nucleant selected from the group consisting of sodium hydrogen carbonate, a finely divided polytetrafluoroethylene powder, a talc, and a terpolymer of trioxane, ethylene oxide and but an ediol diglycidal ether.

⑩ 日 本 国 特 許 庁 (JP) ⑪ 特 許 出 願 公 開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-260949

@Int_Cl_⁴

識別記号

庁内整理番号

❷公開 昭和63年(1988)10月27日

C 08 L 59/00

LMM

7019 - 4J

審査請求 未請求 請求項の数 21 (全9頁)

砂発明の名称

ポリアセタール成形用組成物

②特 願 昭63-75828

22出 願 昭63(1988) 3月29日

優先権主張

@1987年4月3日⑨米国(US)⑩034,523

②発 明 者 カビリパラヤン・エ

アメリカ合衆国ニユージヤージー州、ノース・プランズウ

ム・ナタラジヤンイツク、オーバーヒル・ドライブ3番地

①出 願 人 ヘキスト・セラニー アメリカ合衆国ニユージャージー州、サマヴィル、ルート

202 - 206ノース(番地なし)

②代 瑆 人 弁理士 広瀬 章一

ズ・コーポレーション

明 細

1.発明の名称

改良ポリアセタール成形用組成物

- 2.特許請求の範囲
- (1)ポリアセタール樹脂少なくとも90重量%を含 有し、残部がこの樹脂と溶融混合された下記成分。 (4)~目を含有する性能改善用混合物からなる、ポーニー リアセタール成形用組成勘。

||御酸化防止剤のヒンダードフェノール:|

- 倒ヒドロキシステアリン酸、ヒドロキシラウリ ン酸、ヒドロキシパルミチン酸およびヒドロ キン醗酸よりなる群から選ばれたヒドロキシ カルボン酸の金鷹塩(ただし、金鳳はナトリ ウム、マグネシウム、カルシウムおよびカリ ウムよりなる群から選ばれる);
- (c)アルキレンジステアルアミド、長鎖アミド、 ワックス、オイルおよびポリエーテルグリシー ドの1種もしくは2種以上からなる滑削;
- 例アミジン化合物、ならびにカブロラクタムと -ヘキサメチレンジアミンアジベートとヘキサー

メチレンジアミンセパケートとのクーポリマ 一よりなる群から選ばれた寛素含有熱安定 刑:

- (c)炭酸水素ナトリウム、ポリテトラフルオロエ チレン微粉末、クルク、ならびにトリオキサ ンとエチレンオキシドとブタンジオールジグ リシジルエーテルとのターポリマーよりなる 群から選ばれた核形成剤:ならびに
- (f)帯電助止剤のポリエチレングリコール、アル - キレングリコールの脂肪酸エステル、ポリプ 。 - ロビレングリコール、ポリエチレン=ポリブ 「ロピレンコポリマーグリコール、ラウリン暦」 ジエタノールアミド、ジエタノールラウリル アミン、もしくはこれらの混合物。
- (2) 関記ポリアセタール樹脂が、約 0.4~15モル %の一〇一R一単位(式中、Rは互いに直接結合) - した少なくとも2個の炭素原子を含有する2個基 であって、連鎖内にこの2原子櫛の間で位置し、 R塞に置機器が存在する場合、すべて不活性の置 機器である)を含有するものである、臍求項1記

戦の成形用組成物,

- (3) 前記ポリアセタール樹脂が、トリオキサンと 約2重量%のエチレンオキシドとの共重合により 得られたものである、請求項1記載の成形用組成 物。
- (4) 前記ポリアセタール樹脂が、トリオキサンを環式エーテル、ならびにエチレンジグリシド、ジグリシアルとホルムアルデード、ジオキサンもしくはトリオキサン1モルとのジエーテル、およびグリシド2モルと炭紫数2~8の脂肪族ジオール1モルとのジエーテルよりなる群から選ばれた2官能性化合物と反応させることにより得られたターポリマーである、確求項1記載の成形用組成物。
- (5) 前記アミジン化合物がシアノグアニジンである、證状項目記載の成形用組成物。
- (6) 組成物の全重量に基づいて約0.02~0.05重量 %のシアノグアニジンを含有する、請求項5記載 の成形用組成物。
- (7) 前記アミジン化合物がメラミンである、請求

(12)前記ポリアセタール樹脂が、約 0.4~15モル%の-O-R-単位(式中、Rは互いに直接結合した少なくとも2個の炭素原子を含有する2価基であって、連鎖内にこの2原子価の間で位置し、R基に置換基が存在する場合、すべて不活性の置

項目記載の成形用組成物。

- (8) 組成物の全塩量に基づいて約0.01~0.05重量%のメラミンを含有する、請求項7記載の成形用組成物。
- (9) 前記排電防止剤が本質的にポリエチレングリコールとグリセリルモノステアレートとの混合物からなり、この混合物を組成物の全重量に基づいて約 0.4~2 重量%の量で含有する、請求項1記載の成形用組成物。
- (10) 前記ヒドロキシカルボン酸金属塩か、12-ヒドロキシステアリン酸カルシウムである、請求項1記載の成形用組成物。
- (11) 数化防止剤のヒンダードフェノール、ならびにアルキレンジステアルアミド、長鎖アミド、ワックス、オイルもしくはポリエーテルグリシを含有するポリアセタール成形用組成物であって、さらには組成物の少なくとも約0.05重量%を占める量でヒドロキシステアリン酸、ヒドロキシラウリン酸酸よりドロキシバルミチン酸およびヒドロキシがルミチン酸およびヒドロキシバルミチン酸およびヒドロキシバルミチン酸およびヒドロキシがル

機基である)を含有するものである、請求項11記 親の成形用組成物。

- (13) 前記ポリアセタール樹脂が、トリオキサンと 約2 重置%のエチレンオキシドとの共進合により 得られたものである、請求項11記載の成形用組成 物。
- (14) 前記ポリアセタール樹脂が、トリオキサンを 環式エーテル、ならびにエチレンジグリシド、ジ グリンジルエーテル、グリシド 2 モルとホルムア ルデヒド、ジオキサンもしくはトリオキサン1 モ ルとのジエーテル、およびグリシド 2 モルと炭素 数 2 ~ 8 の脂肪 ジオール 1 モルとのジエーテル よりなる群から選ばれた 2 官能性化合物と反応させることにより得られたターポリマーである、請 求項11記載の成形用組成物。
- (15)前記アミジン化合物がシアノグアニジンである、請求項11記載の成形用組成物。
- (16) 組成物の全重量に基づいて約0.02~0.05重量 %のシアノグアニジンを含有する、請求項15記載 の成形用組成物。

(17) 前記アミジン化合物がメラミンである、請求 項11記載の成形用組成物。

(18)組成物の全重量に基づいて約0.01~0.05重量 %のメラミンを含有する、請求項17記載の成形用 組成物。

(19) 前記帯電防止期が本質的にポリエチレングリコールとグリセリルモノステアレートとの混合物からなり、この混合物を組成物の全重置に基づいて約 0.4~2 重置%の量で含有する、請求項11記載の成形用組成物。

(20)前記ヒドロキシカルボン酸金属塩が、12-ヒドロキシステアリン酸カルシウムである、請求項11記載の成形用組成物。

(21)ポリアセタール樹脂少なくとも90重量%を含有し、残部がこの樹脂と溶融混合された下記成分(a)~(e)を含有する性能改善用混合物からなる、ポリアセタール成形用組成物。

(a)酸化防止剤のヒンダードフェノール:

(b)ヒドロキシステアリン酸、ヒドロキシラウリン酸、ヒドロキシパルミチン酸およびヒドロ

形用組成物、より具体的には、色安定性、離型性 および排電防止特性に優れた安定化されたポリア セタール成形用組成物に関する。

〔從来の技術〕

アセタールボリマーを基材とする成形用組成物は以前より実用化されてきた。この成形用組成物は多様な最終用途に利用されており、例えば、自動車用途においてはバンパー部材および計器パネルの製造に、衛生器具用途においてはバルブ、シャワー器具、水洗タンク部材、水栓およびパイン取付具などの製造に使用されており、またより一般的な用途として、ボリアセタール成形用組成物は工具・器具部晶やクシ、急速沸騰電気やかん、ハンガーなどの家庭用品もしくは個人用品の製造にも利用されている。

しばしばオキシメチレンポリマーとも呼ばれる アセタールポリマーは、式:一CHzOーの反復単位 を含有し、多様な方法によりホルムアルデヒドも しくはその関連化合物から、他のモノマーの共存 もしくは非共存下に製造することができる。 高分 キシ酸酸よりなる群から選ばれたヒドロキシカルボン酸の金鷹塩(ただし、金属はナトリウム、マグネシウム、カルシウムおよびカリウムよりなる群から選ばれる);

(c)アルキレンジステアルアミド、長額アミド、 ワックス、オイルおよびポリエーテルグリシ ドの1種もしくは2種以上からなる滑削;

(d)アミジン化合物、ならびにカプロラクタムと ヘキサメチレンジアミンアジペートとヘキサ メチレンジアミンセパケートとのターポリマ ーよりなる群から選ばれた窒素合有熱安定 剤:および

(e) 炭酸水素ナトリウム、ポリテトラフルオロエ チレン微粉末、タルク、ならびにトリオキサ ンとエチレンオキシドとブタンジオールジグ リシジルエーテルとのターポリマーよりなる 群から選ばれた核形成剤。

3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明はポリアセタール樹脂を主成分とする成

子量アセタールコポリマーは、例えば、トリオキサン (ホルムアルデヒドの環式三量体)を約2重量%のエチレンオキシドと共に重合することにより製造されている。

未変性のアセタールポリマーは、これから成形品を製造する工程中もしくはその後の成形品の使用中にいくらかの熱、酸化もしくは紫外線による劣化を受ける傾向があり、その色および機械特性が悪影響を受ける。また、未変性ポリアセタール樹脂から製造した成形品は静電気を蓄積しやすく、静電気特性が重要である磁気テーブリールといったある種の用途には不向きである。

これらの欠点を緩和するために、特性を改善するための各種の手段が譲じられてきた。例えば、 米国特許第 3,313,767号および同第 4,342,680号 にこのような改善策が提案されている。米国特許 第 3,313,767号には、ポリアセタールコポリマー、 熱安定剤として作用するアミジン化合物、および 酸化助止剤のアルキレンピスフェノール化合物からなる成形用組成物が開示されており、米国特許 第 4,342,680号には、トリアジン、ヒンダードフェノールおよびある種の金属塩で安定化されたポリアセクール成形用組成物が開示されている。
「発明が解決しようとする課題」・

この二・三十年間にこの分野では相当の進歩が あったが、従来のポリアセタール樹脂は今なお、 熱もしくは色安定性と加工性に関して、さらに静 電気特性に関しても最適の組合わせの性質を有し ているとは言えない。特に、現在利用されている ポリアセタール樹脂は、成形もしくは使用中に許 容できないほど多数の着色体 (color body) を形 成する傾向があり、白色外観が特に好まれる一般 消費者用途には不適当な黄色味を推びた外観をし ばしば呈するようになる。さらに、市販のポリア セタール樹脂は、使用中にその表面に比較的多量 の節電気を蓄積することがあり、精密ギア機構部 品やテープリールなどのある種の可動部品の製造 には使用することができない。最後に、現在利用 されているポリアセタール根脂、特に比較的多量 の安定剤を含有するものは、高水準の金型付着物

より著しく改善されることがここに判明した。具体的には、本発明により得られるアセタールポリマー成形用樹脂組成物は、酸化肪止剤のヒンダードフェノール、ヒドロキシカルボン酸金属塩、アルキレンピスステアルアミドのような滑剤、窒素合有熱安定剤、核形成剤、および帯電防止剤からなる多成分系の特性改善剤混合物を含有する。

本怨明の成形用組成物に使用するアセタールボリマーは、オキシメチレンホモボリマー、例えば、ホルムアルデヒドもしくはトリオキサンのホモボリマーでもよい。その場合、末端へミホルマール基は、例えば米国特許第 3.170.896号に翻示のようにおく。しかし、好ましくは、アセタールボリマーとしては、トリオキサンを少なくとも2個のでしたが、アウンコポリマーを使用する。この類のコポリマーは、オキシメチレン(-06k2ー)単のコポリマーは、オキシメチレン(-06k2ー)単

を生ずる傾向があり、そのため生産コストが高く つく。

よって、本発明の目的は、熱および色安定性がより良好なポリアセタール制脂組成物を提供することである。

本発明の別の目的は、色調品質を悪化させるような酸化もしくは紫外線劣化に対して非常に安定な上記樹脂組成物を提供することである。

本発明のさらに別の目的は、表面上の静電気の 蓄積が小さくなるような表面特性を有している上 記樹脂組成物を提供することである。

本発明のまた別の目的は、優れた鄙型性能を有するポリアセクールポリマーを提供することである。

本発明の上記以外の目的および利点は、以下の本発明の詳細な説明から明らかとなろう。

〔裸題を解決するための手段〕

ポリアセタール成形用樹脂の特性、特に色安定性および成形品の製造中に生ずる金型付着物の生成量に関する特性が、特定の組合わせの添加剤に

位約85~99.9モル%と、この間に做在している式: - O - R - (式中、Rは互いに直接結合した少なくとも2個の炭素原子を含有する2個基であって、連鎖内にこの2原子価の間で位置し、R基に置機基が存在する場合、すべて不活性の置機基である)の単位約 0.4~15モル%とからなるものであると説明することができる。好ましいコポリマーは、例えば、トリオキサンとジオキソランもしくはエチレン単位およびオキシエチレン単位から構成されるものである。

アセクールボリマーにはターボリマーも包含される。このようなターボリマーは、例えば、トリオキサンおよびオキシメチレンコボリマーの製造で使用するような環式エーテルおよび/もして、第三のモノマーとして、グリンド、ジグリンド、ジグリンド、ジグリンド、ジオキサント・リオキサント・リンドのジェーテル、またはグリンド2モルと炭素数2~8、有利には炭素

~4の脂肪族ジオールもしくは炭素数4~8の環状脂肪族ジオール1モルとのジェーテルのような2官能性化合物を反応させることにより得られる。

好適な2官能性化合物の例には、エチレングリコール、1.4ープタンジオール、1.3ープタンジオール、1.2ープタン・1.3ージオール、1.2ープロペンジオール、シクロペキサン・1.4ージメチルール、センスチルール・インジスチルー・イングリンジルエールがあり、プタンジオールジグリンジルエーテルがあり、プタンジオールジグリンジルエーテルがあり、プタンジオールジグリンジルエーテルがあり、プタンジオールジグリンジルエーテルが特に好ましい。このような2官能性化合物は、例えばモノマー合計重量に基づいて0.1~10%の範囲内の量で使用できる。このターボリマーは、当該技術分野で公知のコポリマーの製造方法と関係の方法で製造することができる。

商分子量アセタールポリマーの製造は、米国特 作第 2,986,506号に記載のように、酸器もしくは 硫黄原子を電子供与原子とする化合物とのフッ化 硼素配位化合物からなる触媒を使用して、速い反 応速度かつ高収率で行うことができる。

(2-ヒドロキシェチル) グアニジン、1-シアノ -3-(2-プロモエチル) グアニジン、1-シア J-3-(m-クロロフェニル) グアニジン、および 1,3-ジシアノグアニジンが挙げられる。

アミン関係トリアジン類は、別の好適な種類の アミジン化合物の例である。

この種の好ましい化合物は、対称(sym-)トリアジン類のアミン置換誘導体、例えば、グアナミン(2.4-ジアミノーsym.ートリアジン)、メラミンなに置換メラミン類である。このアミノ基は、ドロー、第三アミンのいずれでもよく、ヒドシル基のような他の置換基が存在していてもよい。もちろん、アミノ基および他の置換基はいますない。この種の好適な化合物の具体例として、2.4ージアミノー6ーメチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ーメチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ーメチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージアミノー6ープチルーsym.ートリアジン、2.4ージア

ポリマー連鎖に炭素一炭素結合を含有するオキシメチレンコポリマーを使用する場合、このポリマーを米国特許第 3,318,848号に記載の溶融加水分解法もしくは米国特許第 3,174,948号および同第 3,219,623号に記載の溶液加水分解法により処理してポリマーを予備安定化させることが好ましい。

本発明の実施において多様な窒素合有熱安定的 を使用することができる。好適なアミジン化合物、 すなわち、1個の窒素原子に二重結合で、別の音 素原子に単結合で結合している炭素原子を化合物と る化合物としては、シアニジン型の化な2 の1ーシアノー3,3ーグアニジンを含有メチジの の1ーシアノー3,3ーグアニジンを含有メチジン の他の化合物、例えば、1ーシアノー3ーインファニジン、1ーシアノー3ーインフェニルグアニジン、1ーシアノー3ードデシルグアニジン、1ーシアノー3ードデシルグアニジン、1ーシアノー3ードデシルグアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアノー3ードデシルグアニジン、1ーシアノー3ードデシルグアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジン、1ーシアニジンの変素合称を使用することができる。対応においては100円に対応を表現して100円に対応を表現りに対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現りに対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現して100円に対応を表現を表現を表現ので100円に対応を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現のでは対応を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現を表現

アミノー 6 ーベンジルオキシーsym. ートリアジン、 2.4 ージアミノー8ープトキシーsym.ートリアジ ローsyn.ートリアジン、2.4 ージアミノー 6 ーメ ルカプトーsya.ートリアジン、2.4 ージセドロキ シーS-アミノーsym. ートリアジン(アンメリ ド) 、 2 ーヒドロキシー4,6 ージアミノーsym,ー トリアジン (アンメリン) 、 N.H',N'ーテトラ シアノエチルベンゾグアナミン、 2,4,6ートリア ミノーsym.ートリアジン(メラミン)、フェニル メラミン、プチルメラミン、 R.Mージエチルメラ ミン、 N,Nージ(2-ヒドロキシエチル) メラミン、 N,Nージフェニルメラミン、 N,Nージアリルメラ ミン、 N.M',N"ートリメチルメラミン、 N.M',N" ートリエチルメラミン、 H, R', R"ートリ(nープロ ピル) メラミン、 N.N'、N'ートリ(nープチル) メ うミン、 N,N,N',N"ーテトラメチルメラミン、ト リメチロールメラミン、・N.N',N"ートリフェニル - メラミン、および N,N',R*ートリメデロールメラ

ミンが挙げられる。

上記式中、x、yおよびzは整数である。特に好適であることが判明した市販品の1例は、エルバミド8063である。

窒素含有安定剤の使用量は特に限定されず、使用するアセタールボリマーの種類および所望の安定性の程度に応じて変動する。

本発明で使用する好ましいもドロキシカルボン

好適なポリエチレングリコールは分子量約3350のものであり、これはCarbowax 3350 なる商品名で 市販されている。

ボリエチレングリコールは線状でも分岐鎖のものでもよく、また線状もしくは分岐鎖のポリプロピレングリコールあるいは線状もしくは分岐鎖のポリプロエチレンープロピレンコポリマーグリコールを使用することもできる。さらに、他の好適な帯電防止剤として、ラウリン酸ジエタノールアミド(プロタミーン(Protameen) ケミカル社よりプロタケム(Protachem) レ-80-Hなる名称で市販)、ならびにジエタノールラヴリルアミン【花王石鹼よりエレクトロストリッパー(Electrostripper) BAなる名称で市販)が包含される。

好適な滑削としては、アルキレンジステアルアミド、長額アミド、ワックス、オイル、およびポリエーテルグリシド類がある。好ましい離型滑削は、グライコ(Giyco) ケミカル社より「アクラワックス(Acrawax) C 」なる商品名で市販されているものであり、これはエチレンビスステアルアミ

酸金属塩は、12-ヒドロキシステアリン酸カルシウムである。他の使用可能な塩としては、ヒドロキシラウリン酸、ヒドロキシパルミチン酸、ヒドロキシ酸、カルシウムもしくはカトリウム、マグネシウム、カルシウムもしくはカリウム塩がある。

本発明で使用するのに適した酸化肪止剤はヒンダードフェノール類であり、これにはビスフェノール化合物、例えば、チバ・ガイギー社よりIrga nox 259 なる暗品名で市販されているビス(3,5-ジーレープチルー 4 ーヒドロキシヒドロシンナメート) が包含される。

本発明の組成物に有用な帯電防止剤としては、 ポリエチレングリコール鎖およびアルキレングリ コールの脂肪酸エステル類(例、グリセリルモノ ステアレート)が挙げられる。ポリエチレングリ コール成分は、比較的低分子盤の液体状のもので も、または比較的部分子量の固体状のものでもよい。一般に、ポリエチレングリコールの分子量は 約10.000以下が好ましい。本発明で使用するのに

ドである.

本発明のポリアセタール成形用組成物には、核形成剤を配合することもできる。核形成剤の例は、トリオキサン97.95 重量%、エチレンオキシド2 重量%およびブタンジオールジグリンジルエーテル0.05重量%からなるターポリマーを 0.5重量%の1rgonox 259 および 0.1重量%のシアノグアニジンで安定化したものがある。他の核形成剤としては、タルク、他の微粉状ケイ酸塩、粉末状硫酸塩および炭酸塩、微粉状ポリテトラフルオロエチレンが挙げられる。

一般に本発明のポリアセタール成形用組成物は、酸化防止剤のヒンダードフェノール約 0.1~2 重 量%、ヒドロキシカルボン酸会属塩約0.01~0.3 重 量%、滑削約0.05~1 重 量%、核形成削約 0.1~2 重 置%、特定の帯電防止削約 0.2~3 重 量%、および窒素含有安定剤化合物約 0.002~2 重 量%を含有する。

より普通には、本発明の組成物はセンダードフェノール約 0.2~1 重量%、ヒドロキシカルボン

酸金属塩約0.05~0.15重量%、滑削約 0.1~0.5 重量%、核形成削約 0.3~1.8 重量%、特定の排 電防止削約 0.5~2 重量%、および窒素合有安定 削化合物約 0.005~1.5 重量%を含有する。

好ましくは、本発明の組成物は、ヒンダードフェノール約 0.3~0.5 重量%、ヒドロキシカルボン酸金属塩約 0.1重量%、滑削約 0.2重量%、核形成削約 0.4~1.5 重量%、措電防止削約 0.8~1.4 重量%、および特定の窒素含有安定削化合物約0.01~1 重量%を含有する。

本発明の成形用組成物は、成分の均質な混合物を生ずる任意の慣用の混合ないし混錬操作により適宜製造することができる。好ましくは、乾式もしくは溶融プレンド操作を使用する。例えば、上述した各種添加剤をアセタールポリマー(チップ、ペレット、粒状もしくは粉末状)と通常は窒温で乾式混合し、得られた混合物を約 180~230 で、好ましくは約 185~205 での範囲内の温度に加熱されている任意の慣用の種類の押出装置内で溶融プレンドする方法を採用できる。この混練操作で

タールポリマーを得た。その後、このポリマーを フレーク状に枌砕し、得られたフレーク状アセタ ールポリマーをVコーン・プレンダを使用して、 Irganox 259 0.55%、12-ヒドロキシステアリン 数カルシウム 0.1%、Acrawax C 0.2 %、ならび にトリオキサン97.95 重量%、エチレンオキシド 2重量%およびブタンジオールジグリシジルエー テル0.05重量%からなるターポリマー 0.5%と共 に約5分間乾式混合した。核形成剤として使用し た上記ターポリマーは 0.5重覆%の[reanox 259] および 0.1重量%のシアノグアニジンで安定化さ れているものであった。この混合物を次いで190 ての押出機内で溶融プレンドした後、射出成形に より色調試験用の直径2インチ(5.1cm) の円板試 験片を得た、押出機としては、2.5 in (6.3 cm) の1軸もしくは2軸押出機を使用しうる.

比較奶B

Irganox 259 の添加量を0.55%ではなく 0.5% とした以外は、比較例Aと同じ成分および操作を 利用した。すなわち、上記ターポリマー組成物を 生成したボリアセタール成形用組成物を次いで、 例えばチョッピング、ペレット化もしくは粉砕な どにより粒状物、ペレット、チップ、フレークも しくは初末状に機械的に細分化する。

本発明の成形用組成物は、例えば射出成形もしくは押出成形により熱可塑性状態で成形して、例えば棒、管、ギア、もしくは磁気テープリールなどの各種の成形品を製造することができる。

以下の実施例により本発明の利点を例示する。 実施例およびその他の本明知書において、%は特 に指定がなければ重量%である。

比較例AおよびB

比較例A

フレーク状のアセタールポリマーを次のようにして調製した。まずトリオキサンを2重量%のエチレンオキシドと100 でで1~2分間共更合させてアセタールポリマーを得た。このポリマーを常法により、例えば溶液もしくは溶融加水分解により加水分解処理して、ASTM試験法 101238により測定したメルトインデックスが 27 g/10 minのアセ

含めて他成分の添加量は比較例Aと同一であった。 実施例1~4

実施例 1 ~ 4 において、使用した材料および操作は下記の点を除いて比較例 A と同一であった。 実施例 1:0.01%のシアノグアニジンを添加; 実施例 2:0.02%のシアノグアニジンを添加; 実施例 3:0.05%のシアノグアニジンを添加; 実施例 4:0.1%のシアノグアニジンを添加;

どの場合も、厳終的に得られた溶糖プレンドを 押出して、比較例Aと同様に薄い円板試験片にした。

実施例5~7

メラミン(2.4.5ートリアミノーsym.ートリアジン)を各種の盤で添加した以外は比較例Bと同様の成分および操作を利用した。メラミンの添加盤は、実施例5:0.05%、実施例6:0.02%、実施例7:0.035%であった。本実施例でも、色調試験用の円板試験片に成形した。

加熱老化特性

比較例AおよびBならびに実施例1~1で調製

した円板試験片は、ほぼ直径2インチ(5.1cm)、 厚さ約1/8 インチ(3.2mm) の円板状で、米国ハン ター社製のハンター光学センサーD25型に使用す るのに適した寸法のものである。この光学センサ 一025 型は標準試料に対して補正されており、ハ ンクーカラーし、aおよびも値を測定することが できる。L値は明るさの尺度であり、100(完全に 白色) から0 (黒) までの幅がある。a 値はプラ ス(+)の場合は赤色度を、0の場合は灰色を、 マイナス(一)の場合は緑色度を要示し、も値は、 プラス(+)の場合は黄色度を、〇の場合は灰色 を、マイナス (一) の場合は背色腹を表示する。 本発明の組成物に関しては、ある種の消費材製品 に使用するポリアセタール組成物に付随する色調 に関する主要な問題点は黄変である(消費材では 経時後も安定な外側を維持することが望ましい) ので、ハンターカラーb値の評価が限も重要であ 否。

比較例A, Bおよび実施例1~7で調製した各 円板試験片を116 での乾燥器で長時間加熱して、

が約15以上になると製品の外観は茶色味を帯びて見える傾向がある。上の第1妻の結果からわかるように、本発明により安定化されたポリアセタール組成物は、長期間にわたる熱応力下で変色に対する耐性が同上している。同様の実験で、シアングアニジンもしくはメラミンに代えてエルバミド(Bivanide)8063を使用した場合、使用量が全組成物の約0.5%以上、好ましくは約0.6~0.8 重量%と比較的高濃度である場合には同様の好結果が得られた。

〔発明の効果〕

加熱老化中の黄変に対する優れた耐性に加えて、 本発明の組成物は優れた機械的性質、ならびに加 工適性 (潤滑性、流動性、金型付着量が少ないこ と)を示す。さらに、本発明の組成物から得られ た成形品は紫外線に対して非常に安定である。

さらに、帯電防止剤を添加することにより、本発明の組成物は上述した優れた加熱老化特性に思 影響を及ぼさずに、静電気の蓄積に対する抵抗を 改善することができ、ビデオテーブリール、精密 加熱老化試験を行った。ハンターカラー b 値の測定を、加熱老化前、および加熱中に定期的に試験 片を取り出して実施した。 結果を次の第1表に示す。

第 1 表 一 加熱老化試験結果

116℃での加热老化後のハンタカラーb値

			加熱時間(hr)		
91	! 	0	25	49		122	150
比較例	Α	2.2	4.3		8.0		0.15
実施例	1	2.3	3.7		5.7		11.8
И	2	2.3	3.1	4.2	5.0		11.2
*	3	2.3	2.6	3.3	4.0		7.2
<i>e</i> r .	4	2.3	2.6	3.3	4.0		6.5
比較例	В	2.44	4.32	8.55		21	
実施例	5	2.69	4.0	5.0	orium fastes	13	-
*	6	2.2	. 3.6	5	ware.	13	_
AV.	7	2.4	3.4	4.7		12	Productions

一般に、ハンターカラーb値が約5に近づくと、 いくらかの黄変が肉眼で検出されるようになり、 b値が約10に近づくと強い黄変が認められ、b.値

ギア可動部品などの製品の成形に適したものとす ることができる。

これに関して、1例として、下記の組成が色安 定性、成形適性、および俳電防止特性のいずれに 関しても優れていることが見出された。

	里量%
アセタールポリマー (比較例Aと同じ)	96.91
!rgasox 1010 *	0.4
Acrawax C	0.2
12-ヒドロキシステアリン酸Ca塩	0.1
ターボリマー核形成剤 (比较例Aと同じ	0 1.1
メラミン	0.04
ポリエチレングリコール(N.W.=約3350)	0.9
グリセリルモノステアレート	0.35
* テトラキス [メチレン(3,5ージーレーオーセドロキシシンセメート) 3 メカ	

* テトラキス [メチレン(3.5-ジーレーブチルーは一ヒドロキシシンナメート)] メタン (チバ・ガイギー社製品)。

すなわち、本発明のポリアセタール成形用組成物は、本発明の目的である優れた特性を備えた組成物を実現できる。

以上に本籍明の各種腹様を詳糊に説明したが、

当業者であれば本発明の範囲内でその各種の変更 を想到することができよう。

出願人 ヘキスト・セラニーズ・コーボレーション 代理人 弁理士 広 瀬 章 一